DELPHION



PROBLETS

INSIDE DELPHION

Tracking 9999 00001 (II) Time 00:07:40

Log Out Work Files Saved Searches My Account

Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

Select

Help

View

<u>Image</u>

1 page

The Delphion Integrated View

Get Now: PDF | File History | Other choices Tools: Add to Work File: Create new Work File Add View: INPADOC | Jump to: Top Go to: Derwent Email this to a friend

> JP56077243A2: PRODUCTION OF 9-OCTADECENEDIOIC ACID DIESTER

9-Octa:decene di:acid di:ester prodn. - by olefin metathesis reaction of Prwent Title:

tri:glyceride contg. e.g. oleic acid and treating prod. with alcoholic alkali metal

alcoholate [Derwent Record]

JP Japan Country:

& Kind.

NISHIGUCHI TAKESHI; **GOTO SHINICHI;**

SUGIZAKI KATSUHISA: KAJIWARA NARUYUKI;

Assignee: **TAKASAGO CORP**

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1981-06-25 / 1979-11-29

> Application Number:

JP1979000154629

FIPC Code: Advanced: B01J 27/00; B01J 27/10; B01J 27/20; C07B 61/00; C07C 67/475;

C07C 69/593;

Core: B01J 27/06; C07C 67/00; C07C 69/00; more... IPC-7: B01J 27/10; B01J 27/20; C07C 69/593;

Priority Number: 1979-11-29 JP1979000154629

> PURPOSE: A triglyceride is subjected to olefin metathesis, then

treated with an alcoholate to produce the titled compound important

as a synthetic intermediate of civetone, a musk perfume,

inexpensively in high yield.

CONSTITUTION: A triglyceride containing oleic, linolic and linolenic acids as main fatty acid components is subjected to olefin metathesis in the presence of a catalyst composed of tungsten hexachloride and tetraalkyltin in a solvent such as benzene at 80W120°C for 2W3hr. Then, an alcoholic alkali metal alcoholate is added and they are heated under reflux for 40W60min to produce the titled compound. The raw materials are readily available and inexpensive and the catalyst used in the olefin metathesis is low in

toxicity and high in activity. COPYRIGHT: (C)1981, JPO& Japio

Go to Result Set: Forward references (1)

 Forward References:

PDF	Patent	Pub.Date	Inventor	Assignee	Title
B	<u>US7119216</u>	2006-10-10	Newman; Thomas H.		Metathesis of unsaturated fatty acid esters or unsaturated fatty acids with lower olefins

9 Other Abstract Info:

CHEMABS 095(21)186656H







Nominate this fo the Gallery...



THOMSON

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭56-77243

① Int. Cl.³ C 07 C 69/593 // B 01 J 27/10 27/20 識別記号

庁内整理番号 6556—4H 7059—4G 7059—4G ④公開 昭和56年(1981)6月25日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

図9-オクタデセン二酸ジエステルの製造法

②特 願 昭54-154629

②出 願 昭54(1979)11月29日

仰発 明 者 西口毅

名古屋市名東区西里町 5 -55西

里第一住宅32

⑫発 明 者 後藤晋一

岐阜県不破郡関ケ原町大字関ケ

原270-5

⑫発 明 者 杉崎勝久

鈴鹿市白子町45-1

⑫発 明 者 梶原鳴雪

名古屋市名東区西里町5-55

⑪出 願 人 高砂香料工業株式会社

東京都中央区八丁堀一丁目四番

一号。

⑭代 理 人 弁理士 有賀三幸 外1名

明 籼 書

1. 発明の名称

9-オクタテセン二酸ジエステルの製造法

2. 特許請求の範囲

2 オレフインメタセシス反応を、六塩化タンクステンとテトラアルキルスズよりなる触媒の存在下行う特許請求の範囲第1項記載の製造法。

3 トリグリセライトが、オリーブ油、椿油、

茶油、カポック油、キョウェン油、ベニバナ油、ヌカ油、大豆油、トウモロコシ油、バーム油、ヒマワリ油、縄実油、洛花生油、又は牛脂である特許請求の範囲第1項配数の製造

3. 発明の詳細な説明

本発明は9-オクタデセン二酸ジエステルの製造法、更に詳細には、天然の動植物油から9-オクタデセン二酸ジエステルを得る剤 規な工業的製造法に関する。

9 - オクタデセン二版ジエステルは、これを開環させることによりムスク香料として复 安なシベトンに導くことができる極めて有用 な化合物である。

従来、この化合物を製造する方法としては、

オレイン像メチルエステルをオレフインメタセンス反応に付す方法が知られている[P.B. Van Dam 6: J.Am.Oil Chem.Soc., 51, 389-392(1974)及び特開昭52-118447号]。しかし、この方法は原料のオレイン酸メチルエステルが天然油脂に比べ高価であり、また、その反応性もあまり高くないので、工業的数法としては満足できるものではない。

また一方、オリーブ油についてオレフイン メタセンス反応を行つた報告 [① J.C.S.Chem. Comm., 1121-1222(1972)、 及ひ 四 J. Am.Oil Chem.Soc., 51,389-392(1974)] がなされているが、①の交献では、その反応 生成物中に9-オクタテセンを確認したにと

- 3 -

を主な構成脂肪酸とするトリグリセライドを オレフインメタセシス反配に付し、 仏いで符 られる放験体をアルコール性アルカリ金属ア ルコラートで処理して 9 - オクタデセン二酸 ジエステルを製造する方法である。

本発明において、油脂の不飽和脂肪酸残基 がオレイン酸のみの場合は、オレフインメタ センス反応は、反応式をトリグリセライドの 一つの構成脂肪酸で示すと、次の反応式に従 つて進行する。

2 · C₈H₁₇ CH = CH (CH₂)₇ COOR' < C₈H₁₇ CH = CHC₈H₁₇ + ROOC (CH₂)₇ CH = CH (CH₂)₇ COOR'

オレフインメタセシス反応は可逆以化であるため、脂肪酸残塞がリノール酸、リノレン 酸を含む場合には、多くのオレフイン化合物 どまり、また包の文献では、生成物の考察は 行つているが、これを単離定置していない。

本発明者は、オリーブ油のオレフインメタセンス反応について鋭意研究を重ねた結果、この反応成績体をアルコール性アルカリ金属アルコラートで処理すると9・オクタデセンニ酸ジエステルが得られることを見出した。 更にまた、本発明者は、オリーブ油の如きオレイン酸を主な構成脂肪酸とするトリクリセライドのみならず、リノール酸、リノンシ酸を開放脂肪酸とするトリクリセライドのみならず、リノール酸、リノンの場合にも同様に9・オクタデセン二酸ジエステルが得られることを見出した。

本発明は斯る新知見に基いて完成されたも 。 ので、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸

- 4 -

を生成しうる。例えば、リノール酸残塞、CsHn-(CH=CHCH2)2(CH2)6COOK、どうしの反応では
一次生成物として、CsHn-CH=CH(CH2)7COOK(CsHn-(CH=CHCH2)3(CH2)6COOK(、CsHn-CH=CHCsHn、CsHn-(CH=CHCH2)3C4 ha、ROOC(CH2)7CH=CH(CH2)7COOR(、ROOC(CH2)7CH=CH(CH2)7COOR(、か生成物は更に反応しあつて、多くの二次反応生成物を与えうる。しかし、ボリエンの反応で生成する1、4-シクロヘキサジエンは六負環のもつ特異な安定性によりもはやメタセシス反応を行わず、メタセシス反応の平衡系外に出るため最終的には次のような反応が行われることになる。脂肪酸残塞かリノレン酸の場合も最終的にはリノール像の場合と同様な反応が行われる。

特開昭56-77243(3)

 $R - (CH = CHCH_2)_n (CH_2)_6 COOR' \rightarrow R - CH = CH - R$ + R'OOC (CH₂)₇CH=CH(CH₂)₇COOR' + $\frac{n-1}{2}$ リノール酸の場合: R=C₅H₁₁, n=2 リノレン酸の場合:R=C₂H₅ , n=3 これらの反応は、便宜上次の二つの反応に 分解して考えることができる。 $R - (CH = CHCH_2)_n (CH_2)_6 COOR' \rightarrow$

 $\frac{n-1}{2} \bigcirc + R - CH = CH(CH_2)_7 COOR' --- \cancel{R} \cancel{E}(A)$ $2 \cdot R - CH = CH(CH_2)_7 COOR' \rightleftharpoons R - CH = CH - R$ + R'OOC(CH2)7CH=CH(CH2)7COOR' ---反応(B) $R=C_0H_{17}$, n=1のときオレイン酸 $R = C_8H_{11}$, n = 2のときリノール飲 R=C2Hs, n=3のときリノレン敵

反応生成物は複雑で分析、無析困難な混合 組成物であるが、後述の後処理の結果から反

のうち、ナタネ福、カラシ油等のエルカ酸型 る、例えば遊離脂肪酸、抗酸化剤、水等の活 油脂及びヒマン御等のオキン酸型油脂を除き、 そのほとんどが使用できる。構成脂肪酸とし てオレイン酸、リノール酸又はリノレン酸を 多く含む油脂は、例えば「油脂化学便覧」、 日本油化学協会編、丸薯株式会社出版(昭和 33年発行) 第26-31貝の表を利用して 適宜過択できる。好ましいトリグリセライド としては、例えばオリーブ油、サザンカ油、 楷油、茶油、カボック油、ゴマ油、コメヌカ 祖、大豆油、トウモロコシ祖、パーム油、ヒ マワリ祖、ベニバナ祖(サフラワー祖)、綿 実油、落花生油、牛脂等が挙げられる。

とれらの油脂を本発明の原料に供する場合、 その中化オレフインメタセシス反応を阻害す 応(B)は平衡反応であつてその反応率は理論的 には50%である。反応Bのより行られた以 応生成物および未反応のトリグリセライドを、 **更化アルコール性アルカリ金属アルコラート** で処理し、9-オクタデセン二酸アルキルエ ステル並びに飽和および不飽和脂肪酸アルキ ルエステルを待る。回収された不飽和脂肪酸 アルキルエステルは再慶公知の方法〔P.B. Van Dam 5 : J.Am. Oil Chem. Soc., 51, 389 - 392(1974) 反び特 網 昭 52-118447 号〕に従いオレフインメタセシス反応せしめ、 9-オクダデセン二酸アルキルエステルとす ることができる。

本発明の原料であるトリクリセライドとし ては、一般に市販されている天然動植物油脂

性水素化合物が存在しないことが必要である。 現在袖脂工業の分野で供給されている精製油 脂においては遊離脂肪酸は充分に除かれてい るから、抗酸化剤無森加のものを使用するの が好ましい。また、古くなつて品質が劣化し、 酸価及び過敏化物価が高くなつた細脂の場合 には、例えば「油脂化学製品便覧」油脂化学 娶品便覧編集 安員会編、日刊工業新聞社(昭 和38年発行)泉264-265頁に記載の 如く、前性ソーダ搭被で洗浄する方法等によ つて精製して使用する。

オレフインメタセシス反応は、削述の J. Am. Oil Chem. Soc., 51,389-392 (1974) 及OS「油化学」25,No.11,779-783

具下流自

-11-

本反応は、水分が実質的に存在しない状態で行う必要があり、このために、油脂と溶媒の混和物を予め加熱して、白機の甾出物がなくなる迄留出を行う。

本反応は、実験室的な小規模の場合には、 重合用アンブル又はコック付の耐圧硝子管を 使用し、空間が液量の5倍以上あるようにして実施するのが好ましいが、工業的には、提 拌機、冷却管付きで、減圧又は乾燥した不活 性ガス、例えば窒素あるいは炭酸ガス 置換下 に実施できる反応能によつて行われる。

本反応を実施するには、乾燥した窒素ガス で置換された容器に六塩化タングステン、油 脂の溶解溶液、次いで Sn (n-C4H₉)4 を順次入 れ、好ましくは減圧下反応させる。反応温度 「持開的 56- 77243(4)

六塩化タングでケン- Sn(n-C4He)4の使用量は、
トリグリセライドの脂肪酸エステル基のモル
数と六塩化タングステンのモル数の比が 1 5
~60:1、特に30:1になるようにする
のが好ましく、また Sn(n-C4He)4と六塩化タン
グステンの比は 4:1~6:1が好ましい。
本反応の器媒としては、ベンゼン、クロル
ベンゼン、アロムベンゼン、0-ジクロルベ
ンゼン、m-ジクロルベンゼン、1,2,4
-トリクロルベンゼン、テトラクロルエチレン、1,1,2,2-テトラクロルエタンを使
用することができる。密媒の量は多い方が、
触媒の溶解度が高く、粘度が低下するため収

-12-

率が向上するが、実験には原料油脂と等量 (容板)使用するのがよい結果を与える。

は80~120℃、反応時間は2~3時間が 適当である。反応を常圧下おこなり場合には 触媒を2分し、その1つを最初に加えて反応 を行い、次いで残りを加えて更に反応を行う のが好ましく、斯くするときは収率を理論値 に近ずけることができる。

反応被は希アンモニア水を加えて触媒を分解し、水層を除去し、有機層を分別蒸留する。分別蒸留の初期の段階で、1,4-シクロヘキサジエン(723~725℃)、3~ヘキセン(68℃)、6~ドデセン(220℃)、Sn(n-C4H₉)4(270℃)、9・オクタデセン(280℃)の順序で回収される。斯くして回収されたSn(n-C4H₉)4は次の反応に再使用できる。

特開昭56- 77243(5)

斯くして得られた蒸留残液にアルコール性アルカリ金属アルコラートを加えて加熱反応させる。アルカリ金属アルコラートは、原料トリクリセライドのエステル価より計算した理論量の1.3~1.5倍モルを使用し、これは0.2 Nアルコール裕被として用いるのが好ましい。反応は40~60分間加熱環流することによつて完了する。

反応被は塩酸等で酸性としたのち、n - へ キサン等で抽出し、水で充分洗浄した後乾燥 する。密媒を留去後幾留物を被圧蒸留すれば、 前留として、未反応のトリグリセライドが飽 和および不飽和脂肪酸エステルとして回収さ れ、次いで目的の 9 - オクタデセンニ酸ジエ ステルが待られる。

- 15-

弱いので、本発明方法の収率の方が良い等の 利点を有する。

叙上の如く、本発明によればオレイン酸メ チルエステルに比較し安価で、しかも入手容 あなトリクリセライド(油脂)から9-オク タデセン二酸ジエステルを得ることができる。 そして、これはA.T.Blomquist ら: J.Am.

Chem. Soc., 70,34-36(1948)記載のジケテン法、特開昭 52-118447号記載のデイツクマン法、チーグラー法、ルチカ法、アシロイン総合法等によつてムスク香料のシベトンに導くことができる。

次に本発明の実施例並びに 9 - オクタデセンニ酸ジエステルからシベトンを製造するのに最 も収率のよいジケテン法を参考例として示す。 他収された不飽和脂肪酸エステルは、オレフインメタセンス反応に付せば9-オクタデセン二酸ジェステルとすることができるので、
再利用が可能である。

本発明方法とオレイン酸メチルエステルをオレフインメタセシス反応に付す公知方法が原料として知知が原料としている。 り段造稽製し待られたオレイン酸メチルエステルを使用するのに対し本発明方法は弱いであり、ではないのではいるのでのであり、ではいて、エステル基は触媒帯としてりまって、エステル基はが、トリクリセラインでのエステル基はオレイン酸メチルのそれよりも立体障害が大きく、触媒を複響する方が

-16-

なお、本実施例において、理論収率とは反 応率 5 0 %の時の収率を1 0 0 %とした値で あり、したがつて最高理論収率は200%と なる。

実施 例 1

乾燥湿素健換下 5 0 配 重合用 アンブルに順次 六塩化 タングステン 1.3 分、オリーブ油 (オレイン酸 8 2 %、リノール酸 4 % 含有) 1 8.5 分かよびテトラー n ー ブチルスズ 3.0 分を取り、 次いでドライアイスーメタノール 液冷却下、 真空中で 封管した。 この 重合用アンブルを振盪下 8 0 ℃で 3 時間加熱し、冷却 後朗到した。 倍られた反応 混合物にベンゼン 5 0 配 および 5 % アンモニア水 1 5 配を 加えて 複雑を分解し、 次いで水層を除き、ペンゼ

特開昭56- 77243(6)

ン暦を3回水洗後ペンセンを留去した。更に 被圧蒸留(135℃/2 mmHを)にてテトラ - n - プテルスズおよび9 - オクタデセンを 留去後、残骸に0.2 Nナトリウムメテラート - メタノール12 0 mを加え、難流下40分 加熱した。この反応骸に水120mをよび2 N - 塩酸60mを加え、n - ヘキサンで3回 抽出し、次いてn - ヘキサン層を合して中性 とたるまで水洗し、無水碗酸ナトリウムで乾 嫌した。n - ヘキサンを留去後被圧蒸留 (168~170℃/0.3 mmHを)すれば9 - オクタデセン二酸ジメチルエステル2.8 を (理論収率61.0%)を得た。

実施例2

8 0 配重合アンブルを便用し、六塩化タン

A 9

- 19-

クロヘキサジェンおよびペンゼンの留去後、 被圧下で6-ドデセン次いでテトラー n - ブ チルスズおよび 9 - オクタデセンを留去した。 この残骸に 0.2 Nナトリウムメチラート・メ タノール密散 1 2 0 配を加え、 遺流下で 4 0 分間加熱し、 待られた反応核に 水 1 2 0 配お よび 2 N - 塩酸 6 0 配を加え、 n - ヘキサン で 3 回揺出した。 n - ヘキサン 層を合し、 中 性になるまで水洗したのち無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。 n - ヘキサンの留去後減圧蒸 イで乾燥した。 n - ヘキサンの留去後減圧蒸 当れば 9 - オクタデセン二酸ジメチルエス テル 2.4 9 (理論収率 6 5 %)を待た。

庚施例 4

乾燥窒素置換下、.8 0 配重合アンブルに六塩化タンクステン 0.6 6 9、テトラ・ローブ

事 施 例 3

乾燥窒素置換下50 配重合用 アンブルに顧 次六塩化タングステン 0.7 分、サフラワー油 (オレイン酸 15%、リノール酸 65% 含有) 15分かよびテトラー n - ブチルスズ 2.3分 を取り封管した。80℃に加熱下3時間振盪 し、冷却後開封した。符られた反応混合物に ペンゼン50 Mと5% アンモニア水15 Mを 加え、攪拌して触媒を分衡し、水層を除いた のちペンゼン磨を3回水洗した。1,4-シ

- 20-

チルスズ 1.5 9、オリーブ抽1 8.5 9 および クロルペンセン 2 0 mkを取り、次いでドライ アイスーメタノール 液合却下に 真空中で封管 した。 8 0 ℃で 3 時間振盪下反応後開封し、 さらにヘキサクロルタングステン 0.4 9、テトラー n ープチルスズ 1.0 9を 加えた。 重合 アンプルを再度上記要領で封管して、 さらに 8 0 ℃で 3 時間反応させた。 この反応混合物 を実施例 1 と同様に処理して、 9 ーオクタデセン二酸 ジメチルエステル 4.0 9 (理論収率 8 7%)を待た。

参考例

(1) 9-オクタデセン二酸ジメチルエステルの 加水分解:

苛性カリ169を水9.5 恥およびエタノー

ル 7 2 配化溶解し、この中に 9 - オクタデセンニ酸ジメチルエステル 2 0 分を加え、還流下 1.5 時間 加熱した。ついで、大部分のエタノールを留去したのち、 6 N - 塩酸で中和してジカルボン酸を遊離せしめエーテルで抽出した。エーテル抽出液を 2 回水洗し、無水硫

敏ナトリウムで乾燥後エーテルを留去し、減 圧下十分に乾燥して 9 - オクタデセン二酸を や、つぎの閉環によるシベトン合成反応の原

(2) シベトンの合成:

料に供した。

9-オクタデセンニ酸 9 g に チオニルクロ リド 1 0 ut かよびエーテル 2 5 ut を 加え加温 した。 3 0 分後に温度を 7 0 ℃に上げ、回温 度に 1 時間保つた。ついでエーテルを留去し、

- 23 -

間攪拌した。さらに 4 時間遺流下加熱したのち水 5 0 0 mtを加え、n - ヘキサンで繰り返し抽出した。待られたn - ヘキサン Meを無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧蒸留を行なえば、1 4 3 ~ 1 4 8 ℃/3 mmHfのシベトン1.68 f(収率29%)を待た。シス体34%、トランス体66%であつた。

以上

特開昭56- 77243(7) 滅圧下過剰のチオニルクロライドを除き、9 - オクタデセン二酸クロリドを待た。得られ た9-オクタデセン二酸クロリド49を400 **毗のエーテルに影解し、これをエーテル18** およびトリエチルアミン20配の入つた2日 の三つ口フラスコ中に遺流攪拌下16時間を **要して満下した。満下速度の調節と、満下管** の話りを防ぐために、 Hershberg 稿下ロート (Organic Synthesis Vol 18,16頁W.J. Scottら記載)が好ましい。反応後エーテル 1 Bを留去し、残骸を3N-塩酸で疣浄し、 さらにエーテルを留去した。以上の閉堞反応 の操作を2回行ない、2回分のケテンダイマ 一を合わせ、これに荷性カリ49、水8単む よびメタノール120mを加えて室温で2日

- 24-